PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 295/14, 213/74, 317/60

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/32865

A1 (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

12. September 1997 (12.09.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/01038

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. März 1997 (03.03.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 08 665.5

6. März 1996 (06.03.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]; D-55216
Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ESSER, Franz [DE/DE];
Posener Strasse 30, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE).
SCHNORRENBERG, Gerd [DE/DE]; Ernst-Ludwig-Strasse
66a, D-55435 Gau-Algesheim (DE). SCHROMM, Kurt
[DE/DE]; In der Dörrwiese 35, D-55218 Ingelheim am
Rhein (DE). DOLLINGER, Horst [DE/DE]; Kiefernstrasse
30c, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). JUNG, Birgit
[DE/DE]; Schlossbergstrasse 37, D-55411 Bingen am Rhein
(DE). SPECK, Georg [DE/DE]; In der Bitz 10, D-55218
Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, HU, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: NOVEL ARYL GLYCINAMIDE DERIVATIVES, METHOD OF PRODUCING SAID DERIVATIVES AND PHARMACEU-TICAL COMPOSITIONS CONTAINING THESE COMPOUNDS

(54) Bezeichnung: NEUE ARYLGLYCINAMIDDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND DIESE VERBINDUN-GEN ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to novel aryl glycinamide derivatives of formula (I) and their pharmaceutically acceptable salts, in which R¹ and R² together with the N to which they are bound form a ring of one of the formulae (a), (b), (c) or (d), in which R³, R⁴, R⁵, Ar, R⁶, R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, r, s and t have the meanings indicated in the description. Also disclosed are the production and use of these compounds. The novel compounds are valuable neurokinin (tachykinin) antagonists.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel (I) und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel (a), (b), (c) oder (d) bilden, worin R³, R⁴, R⁵, Ar, R⁶, R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, r, s und t die in der Beschreibung angegebenen Bedeutungen besitzen, sowie deren Herstellung und Verwendung. Die neuen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
UA	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BB		HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BE	Belgien	12	Irland	PL	Polen
BF	Burkina Faso	IT	Italien	PT	Portugal
BG	Bulgarien			RO	Rumanien
BJ	Benin	JP	Japan	RU	Russische Pöderation
BR	Brasilien	KE	Kenya	SD	Sudan
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SE	Schweden
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SG	Singapur
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Kores	SI	Slowenien
CG	Kongo	KZ	Kasachstan		
СН	Schweiz	u	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swaailand
CN	China	LK	Litauen	מד	Tschad
CS	Tachechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
čz	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tedschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
BB	Patland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
		ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
E8	Spanien	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FI	Pinpland Prochasioh	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
FR	Frankreich	MW	Malewi		
GA	Gabon	IVE VV	11000071		

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

Neue Arylglycinamidderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

und deren pharmazeutisch annehmbare Salze, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende pharmazeutische Zusammensetzungen. Die Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten.

Die in dieser Beschreibung und den Ansprüchen verwendeten Abkürzungen werden nachfolgend erklärt:

CDI Carbonyldiimidazol DCCI Dicyclohexylcarbodiimid **HOBt** 1-Hydroxybenztriazol THF Tetrahydrofuran DMF Dimethylformamid RT = Raumtemperatur DMAP = 4-Dimethylaminopyridin TBTU = O-Benzotriazolyl-tetramethyluronium-

tetrafluoroborat

Für die Darstellung der Formeln wird eine vereinfachte Darstellung verwendet. Dabei werden in der Darstellung von Verbindungen z.B. alle CH₃-Substituenten jeweils durch einen Bindungsstrich dargestellt und CH durch ≘, so steht zum Beispiel

für

Die Erfindung betrifft neue Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR¹²R¹³ (worin R¹² und R¹³ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 R^1 und R^2 zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^6 - N (CH_2)_2 N$$

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

R6

H.

(C1-C5)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH2-C(O)NR14R15 bedeutet,

worin

R¹⁴ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist und

R¹⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Hydroxy(C₂-C₄)alkyl, Alkoxy(C₂-C₃)alkyl, Phenyl(C₁-C₄)alkyl, oder R¹⁴ und R¹⁵ zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring (1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl) bilden;

R⁷ eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

- (a) Hydroxy
- (b) 4-Piperidinopiperidyl,

(c)

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander H, $(C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ \text{Phenyl}(C_1\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ oder} \\ \text{Di}(C_1\text{-}C_3)\text{alkylamino}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ sind,} \\ \text{oder wenn R}^{16} \text{ H oder } (C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl} \text{ ist,} \\ \text{R}^{17} \text{ auch -} \text{CH}_2\text{C}(0)\text{NR}^{18}\text{R}^{19} \text{ sein kann, worin R}^{18} \text{ und R}^{19} \\ \text{wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;}$

worin R²⁰

Н

(C₁-C₄)Alkyl,

(C₄-C₆)Cycloalkyl oder

-CH₂C(O)NR²¹R²² ist,

worin R²¹ und R²² wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

R⁸ H ist

 ${\sf R}^9$ und ${\sf R}^{10}$ unabhängig voneinander (C1-C4)Alkyl sind;

R11

H,

(C₁-C₅)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C₂-C₄)alkyl,
Methoxy(C₂-C₃)alkyl,
Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,
Amino(C₂-C₃)alkyl,
Amino,
Di(C₁-C₃)alkylamino,
Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,
N-Methylpiperidinyl,
Pyridyl,
Pyrimidinyl,
Pyrazinyl,
Pyrazinyl,
Pyridazinyl
oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR²³R²⁴ bedeutet,
worin R²³ und R²⁴ wie obige R¹⁴ und R¹⁵ definiert sind;

- H, (C₁-C₄)Alkyl, unsubstituiertes oder 1-3fach substituiertes Phenyl ist, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁵R²⁶ (worin R²⁵ und R²⁶ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- R⁴ Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁷R²⁸ (worin R²⁷ und R²⁸ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, CH₂COOH, CH₂C(O)NH₂, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^{7}$$
 $(CH_{2})_{2}$ N_{-}

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

 R^6 , R^7 , R^8 , R^9 , R^{10} und R^{11} wie oben definiert sind;

R³ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist,

Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, OH oder (C₁-C₄)Alkylphenyl bedeutet.

Hervorzuheben sind Verbindungen der Formel I, worin

Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), Methyl, Methoxy, CF₃ oder OCF₃ sind] oder Ar durch

-O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist; insbesondere solche, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH₂-O- verbunden sind, vorzugsweise solche Verbindungen,

worin Ar Phenyl,

in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch -O-CH₂-O- verbunden sind.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche hervorzuheben, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und
R6
H,
(C₁-C₅)Alkyl,
(C₃-C₅)Alkenyl,
Propinyl,
Hydroxy(C₂-C₄)alkyl,
Methoxy(C₂-C₄)alkyl,
Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino, Di(C₁-C₃)alkylamino, Monofluor- bis Perfluor(C1-C2)alkyl, N-Methylpiperidinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, oder -CH₂-C(O)-N ist; insbesondere solche, worin r 3 ist und R⁶ Methyl; und solche, worin

r 2 ist und R6

Η,

(C1-C4)Alkyl,

Propenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C3)alkyl,

Methoxyethyl,

Di(C₁-C₂)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,

Aminoethyl,

Amino,

Dimethylamino,

CH₂ CF₃,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidiovl,

oder

-CH₂-C(O)-N ist.

vorzugsweise solche, worin
r 2 ist und
R⁶ H, (C₁-C₃)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH₂CH₂OCH₃,
-CH₂CH₂N(CH₃)₂, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl
oder -CH₂-C(O)-N ist, insbesondere solche

worin

r 2 ist und $R^6 \ H, \ CH_3, \ C_3H_7, \ CH(CH_3)_2,$ $CH_2CH_2OH, \ CH_2CH_2OCH_3 \ oder \ CH_2CH_2N(CH_3)_2.$

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin R⁸ H ist und

 R^7

ОН

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander sind:

Н

(C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)_n OH worin n 2, 3 oder 4 ist (CH₂)₂ OCH₃ -(CH₂)_nPh worin n 2 oder 4 ist (CH₂)₂ N(CH₃)₂

oder

insbesondere solche, worin

R¹⁶ und R¹⁷ beide CH₃ oder C₂H₅ sind oder

 R^{16} H oder CH_3 ist und R^{17} (C_1 - C_3)Alkyl

 $-\Box$

(CH₂)₂OH (CH₂)₄OH oder

 R^7

N(CH₃)₂

oder

insbesondere solche,

worin

 $\ensuremath{\mathsf{R}}^1$ und $\ensuremath{\mathsf{R}}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden,

worin

(a) R⁸ H ist und

R⁷

$$-N_{R^{17}}^{R^{16}}$$

worin

 R^{16} und R^{17} beide CH₃, C₂H₅ oder

CH₂CH₂OH sind oder

 R^{16} H oder CH_3 ist und R^{17} (C_1 - C_3)Alkyl



(CH₂)₂OH oder (CH₂)₄OH

oder

(b) R⁸ H ist und

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

Von den oben definierten Verbindungen sind ferner solche hervorzuheben, worin R^1 und R^2 zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin R¹¹ H oder (C₁-C₃)Alkyl ist, insbesondere solche

worin R¹¹ -CH(CH₃)₂ ist.

Von den oben definierten Verbindungen sind solche von besonderem Interesse, worin R³ H ist:

und/oder

Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und/oder

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, -OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet,

insbesondere solche, worin

R⁴ Phenyl(C₂-C₄)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den
Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und/oder

R⁵ H. Methyl, OH oder Phenethyl ist,

vorzugsweise solche, worin

$$CF_3$$
 $-(CH_2)_2$
 CF_3
ist und R^5 Methyl ist.

Verbindungen der allgemeinen Formel I können Säuregruppen besitzen, hauptsächlich Carboxylgruppen, und/oder basische Gruppen wie z.B. Aminofunktionen. Verbindungen der allgemeinen Formel I können deshalb entweder als innere Salze, als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren anorganischen Säuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Sulfonsäure oder organischen Säuren (wie beispielsweise Maleinsäure, Fumarsäure, Zitronensäure, Weinsäure oder Essigsäure) oder als Salze mit pharmazeutisch verwendbaren Basen wie Alkali- oder Erdalkalimetallhydroxiden oder Carbonaten, Zink- oder Ammoniumhydroxiden oder organischen Aminen wie z.B. Diethylamin, Triethylamin, Triethanolamin u.a. vorliegen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können als Racemate vorliegen, sie können aber auch als reine Enantiomere, d.h. in (R)- oder (S)-Form

gewonnen werden.

Die oben verwendete Bezeichnung Naphthyl umfaßt sowohl 1-Naphthyl als auch 2 Naphthyl.

Untersuchungsergebnisse für erfindungsgemäße Verbindungen:

Die Rezeptoraffinität zum NK₁-Rezeptor (Substanz P-Rezeptor) wird an humanen Lymphoblastoma-Zellen (IM-9) mit klonierten NK₁-Rezeptoren bestimmt, wobei die Verdrängung von ¹²⁵J-markierter Substanz P gemessen wird. Die so erhaltenen K_i-Werte zeigen die Wirksamkeit der Verbindungen:

	Ki [nM]
Beispiel 1	1,2
Beispiel 2	1,0
Beispiel 3	19
Beispiel 4	1,4
Beispiel 5	1,5
Beispiel 8	1,8
Beispiel 9	2,5
Beispiel 11	3,8
Beispiel 12	5,0
Beispiel 13	2,4
Beispiel 15	0,98
Beispiel 16	0,90
Beispiel 17	7,75
Beispiel 18	0,96
Beispiel 19	1,17
Beispiel 20	2,0
Beispiel 22	2,2
Beispiel 23	2,5
Beispiel 24	2,2
Beispiel 25	6,0
Beispiel 26	1,6
Beispiel 28	1,3
Beispiel 30	1,8
Beispiel 32	1,3
Beispiel 33	7,4

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

18

Beispiel 34	2,9
Beispiel 47	1,7
Beispiel 55	1,25
Beispiel 63	1,4
Beispiel 64	1,1
Beispiel 65	5,7
Beispiel 73	2,0
Beispiel 74	1,5
Beispiel 75	0,44
Beispiel 76	2,0

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind wertvolle Neurokinin (Tachykinin)-Antagonisten, die sowohl Substanz P-Antagonismus, als auch Neurokinin A- bzw. Neurokinin-B-antagonistische Eigenschaften besitzen. Sie sind nützlich zur Behandlung von und zur Vorbeugung gegenüber Neurokinin-vermittelten Krankheiten:

Behandlung oder Vorbeugung von entzündlichen und allergischen Erkrankungen der Atemwege, wie Asthma, chronische Bronchitis, hyperreagible Atemwege, Emphysem, Rhinitis, Husten,

der Augen, wie Konjunktivitis und Iritis,

der Haut, wie Dermatitis bei Kontaktekzem, Urtikaria, Psoriasis, Sonnenbrand, Insektenstiche, Juckreiz, sensible oder überempfindliche Haut,

des Magen-Darm-Traktes, wie Magen- und Duodenalgeschwüre, Colitis Ulcerosa, Morbus Crohn, Colon irritabile, M. Hirschsprung,

der Gelenke, wie rheumatoide Arthritis, reaktive Arthritis und Reiter-Syndrom;

zur Behandlung von Erkrankungen des Zentralnervensystems, wie Demenz, M. Alzheimer, Schizophrenie, Psychosen, Depression, Kopfschmerzen (z.B. Migräne oder Spannungskopfschmerzen), Epilepsie; M. Parkinson, Schlaganfall, Behandlung von Herpes zoster sowie postherpetischer Schmerzen, von Tumoren, Kollagenosen, einer Dysfunktion der ableitenden Hamwege, von Hämorrhoiden, von Übelkeit und Erbrechen, ausgelöst z.B. durch Bestrahlung oder Zytostatikatherapie oder Bewegung und Schmerzzuständen aller Art.

20

Die Erfindung betrifft daher auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Heilmittel und pharmazeutische Zubereitungen, die diese Verbindungen enthalten. Bevorzugt ist die Anwendung am Menschen. Die Applikation der erfindungsgemäßen Verbindungen kann intravenös, subcutan, intramuskulär, intraperitoneal, intranasal, inhalativ, transdermal, gewünschtenfalls durch lontophorese oder literaturbekannte Enhancer gefördert, und oral erfolgen.

Zur parenteralen Applikation werden die Verbindungen der Formel I oder deren physiologisch veträglichen Salze, eventuell mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittler, Emulgatoren oder weitere Hilfsstoffe in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Als Lösungsmittel kommen z.B. in Frage: Wasser, physiologische Kochsalzlösungen oder Alkohole, z.B. Ethanol, Propandiol oder Glycerin, Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannit-Lösungen oder auch eine Mischung aus verschiedenen Lösungsmitteln.

Außerdem können die Verbindungen durch Implantate, z.B. aus Polylactid, Polyglycolid oder Polyhydroxybuttersäure bzw. intranasale Zubereitungen appliziert werden.

Die orale Wirksamkeit von Verbindungen der allgemeinen Formel I kann durch folgenden Standardtest gezeigt werden:

Hemmung von durch NK₁ herbeigeführte Blutdrucksenkung in anästhesierten Meerschweinchen.

Meerschweinchen (300-500 Gramm) wurden mit Pentobarbital (50 mg/kg i.p.) anästhesiert, intubiert und mechanisch beatmet. Die Beatmung erfolgte mit

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

21

jeweils 10 ml/kg Luft und einer Frequenz von 60 Atemzügen pro Minute. Die Halsschlagader wurde mit einer Kanüle versehen und der arterielle Blutdruck wurde verzeichnet. Ein Polyethylenschlauch wurde für intravenöse Zufuhr von Substanzen in die Halsvene eingeführt.

Eine zeitlich vorübergehende Blutdrucksenkung wurde in Intervallen von 10 Minuten herbeigeführt, indem intravenös der NK_1 -Agonist [βAla^4 , Sar^9 , $Met(O_2)^{11}$] SP(4-11)

in einer Dosis von 0,2 μmol/kg verabreicht wurde. Nach Feststellung des so erzeugten Blutdruckes wurde die Testverbindung in den Zwölffingerdarm eingeführt und wieder wurde der NK₁-Agonist alle 10 Minuten injiziert.

Die Resultate wurden ausgedrückt in %-Hemmung der durch den genannten NK₁-Agonisten verursachten Blutdrucksenkung.

Die Verbindung des Beispiels 1 hemmte bei einer Dosis von 1 mg/kg (verabreicht in den Zwölffingerdarm) die durch den NK₁-Agonisten verursachte Blutdrucksenkung um 80%.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können nach allgemein bekannten Methoden hergestellt werden.

Die Herstellung der Verbindungen kann auf verschiedene Weise erfolgen. Die beiden gebräuchlichsten Verfahren sind im folgenden Schema dargestellt:

<u>Verfahren A.</u> Die Verknüpfung der Carbonsäure mit dem Amin HN (R⁵)R⁴ kann auf verschiedene Weise erfolgen. Übliche Methoden sind Kupplungsverfahren wie sie in der Peptidchemie angewendet werden. Dabei wird ein Kupplungsreagens wie TBTU, DCCI / HOBt, CDI, etc. in etwa äquivalenter Menge zu den Kupplungspartnern eingesetzt. Geeignete Lösungsmittel sind DMF, THF, CH₂ Cl₂, CHCl₃, Acetonitril oder andere indifferente Lösungsmittel oder deren Gemische. Der geeignete Temperaturbereich liegt zwischen -50°C und + 120°C, bevorzugt zwischen 0°C und 40°C.

Die Carbonsäure kann auch zunächst mittels SOCl₂, SO₂Cl₂, PCl₃, PCl₅ oder PBr₃ oder deren Gemischen nach bekannten Verfahren in das entsprechende Säurehalogenid überführt werden, das anschließend in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. CH₂Cl₂, THF oder Dioxan bei Temperaturen zwischen -50°C und +100°C, typischerweise bei 0° bis 20°C mit dem Amin HN (R⁵)R⁴ umgesetzt wird.

Eine weitere Alternative besteht darin, die Carbonsäure nach bekannten Methoden zunächst in den Alkylester, üblicherweise den Methylester zu überführen, der dann in einem indifferenten Lösungsmittel wie z.B. DMF, Dioxan oder THF mit dem Amin HN(R⁵) R⁴ zur Reaktion gebracht wird. Die Reaktionstemperaturen liegen zwischen 20°C und 150°C, typischerweise zwischen 50°C und 120°C. Die Reaktion kann auch in einem Druckbehälter durchgeführt werden.

<u>Verfahren B.</u> Hierbei wird das nach bekannten Vorgehensweisen erhaltene α-Halogen-arylacetamidderivat mit dem Amin R¹(R²)NH unter Abspaltung von Halogen-wasserstoff zur Reaktion gebracht. Zum Abfangen des abgespaltenen (oder auch überschüssigen) Halogenwasserstoffs verwendet man anorganische Basen wie z.B. K₂CO₃, NaHCO₃ oder CaCO₃ oder organische Basen wie z.B. Triethylamin, Hünig-Base, Pyridin oder DMAP, oder man verwendet das Amin R¹(R²)NH im Überschuß. Dabei verwendet man DMF, THF, Dioxan oder andere indifferente Lösungsmittel. Der Temperaturbereich für die Reaktion liegt bei 0° - 100°C, typischerweise zwischen 10° und 80°C.

<u>Verfahren C.</u> Die erfindungsgemäßen Verbindungen in denen R⁵ nicht H ist, können auch wie folgt hergestellt werden: Zunächst synthetisiert man z.B. nach Verfahren A oder B die entsprechende Verbindung in der R⁵ H ist. Anschließend führt man wie folgt eine N-Alkylierung durch, um so Alkyl, Cycloalkyl oder CH₂COOH einzuführen. Die erfindungsgemäße Verbindung worin R⁵ H ist wird mit einer äquivalenten Menge NaH, NaNH₂, KOH, NaOCH₃ oder einer anderen starken Base deprotoniert. Dabei verwendet man wasserfreie, indifferente Lösungsmittel wie z.B. THF, Dioxan oder

Diethylether. Anschließend gibt man das entsprechende Alkylierungsmittel in Form des entsprechenden Halogenids, Tosylats oder Mesylats langsam zu. Die Umsetzung wird im Temperaturbereich -50°C bis +100°C durchgeführt, typischerweise zwischen 0°C und +50°C.

Fp.: 105 - 115°C

FAB-MS: $(M+H)^+ = 516,3$.

1. Stufe: 0,71 g 1-Isopropylpiperazin wurden in 55 ml wasserfreiem DMF gelöst, mit 0,64 g Na₂CO₃ versetzt, 20 min. bei RT gerührt und dann auf 5°C abgekühlt. Es wurden 1,15 g (R,S)- α-Bromphenylessigsäuremethylester zugegeben und die Suspension über Nacht bei RT gerührt. Der Niederschlag wurde abfiltriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde in Essigester aufgenommen, 2 x mit 10%iger KHCO₃-Lsg. und 1 x mit gesättigter NaCl-Lsg. extrahiert. Die organische Phase wurde über Na₂SO₄ getrocknet, filtriert und eingeengt, wobei 1,23 g (R,S)-1-Isopropyl-4-(2-phenylessigsäuremethylester)-piperazin als viskoses Öl erhalten wurden. Ausbeute: ca. 89%.

2. Stufe: 1,23 g des Produkts aus der 1. Stufe wurden in 10 ml Methanol und 10 ml THF gelöst, mit 10 ml 1 N NaOH versetzt und die Mischung über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde durch Zugabe von 10 ml 1 N HCl neutralisiert, zur Trockne eingeengt, der Rückstand mit DMF behandelt und der Feststoff abgesaugt. Das Filtrat wurde eingeengt und der Rückstand mit Ether verrieben, der Feststoff abgesaugt und im Exsikkator getrocknet. So wurden 1,1 g (R,S)-1-i-Propyl-4-(2-phenylessigsäure)-piperazin als weisse Festsubstanz erhalten. Ausbeute: 92%.

3. Stufe: 0,37 g des Produkts aus der 2. Stufe und 0,42 g N-Methyl-3,5-bis-(trifluormethyl)-phenylethylamin wurden in 14 ml DMF gelöst und durch Zugabe von ca. 0,4 ml TEA auf pH 8,5 eingestellt. Es wurde mit 0,48 g TBTU versetzt und bei Raumtemperatur über Nacht gerührt. Die klare Reaktionslösung wurde unter Vakuum eingeengt, der Rückstand mit NaHCO3-Lösung verrührt und 2 x mit Essigester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden filtriert und das Filtrat eingeengt. Der Rückstand wurde mit CH2Cl2/MeOH (9:1) als Eluens über Kieselgel chromatographiert. Die erhaltenen einheitlichen Fraktionen wurden eingeengt, in wenig MeOH gelöst, mit etherischer HCl angesäuert und wiederum eingeengt. Der Rückstand wurde mit Ether verrieben und im Exsikkator getrocknet. Es wurden 0,58 g (R,S)-1-i-Propyl-4-[2-phenylessigsäure-N-methyl-N-(3,5-bistrifluormethyl-phenylethyl)-amid Dihydrochlorid als weiße Festsubstanz erhalten.

Ausbeute: 75%.

Analog können die anderen Verbindungen dieser Erfindung hergestellt werden, zum Beispiel die folgenden:

Beispiel 2:

Fp.: 141 - 146°C

FAB-MS: (M+H)+ = 474,3

Beispiel 3:

Fp.: 122 - 132° C FAB-MS: (M+H) + = 552,4

Beispiel 4:

Fp.: 138 - 148 ° C FAB-MS: (M+H)+ = 502,3

Beispiel 5:

Fp.: 231 - 241 ° C (Zers.) FAB-MS: (M+H)+ = 516,4 2865 PCT/EP97/01038

28

Beispiel 6:

Fp.: 122 - 132 ° C

FAB-MS: (M+H)+ = 518,1

Beispiel 7:

Fp.: 168 - 174 ° C (Zers.)

FAB-MS: M+ = 502,3

Beispiel 8:

Fp.:> 240 °C

Beispiel 9:

Fp.: >230 ° C

Beispiel 11:

Sp.: 130 - 160 ° C

Fp.: 215 - 218 ° C (Zers.)

WO 97/32865 PCT/EP97/01038

30

Beispiel 12:

Fp.: > 230 ° C

Beispiel 13:

Fp.: > 230 ° C

Beispiel 15:

Sp.: ~ 120 - 143 ° C

Fp.: 168 - 170 ° C

Beispiel 17:

Fp.: 142 - 150 ° C

Beispiel 18:

Fp.: > 230 ° C

Beispiel 19:

Beispiel 20:

FP: 178 ° - 180 ° C

.2 HCI

FP: 202 ° - 204 ° C

Beispiel 22:

FP: 191 ° - 193 ° C

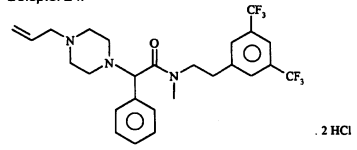
PCT/EP97/01038

Beispiel 23:

. 2 ноос / Соон

FP: 162 ° - 164 ° C

Beispiel 24:



Fp.: 220 - 224 ° C (Zers.); FAB-MS: (M+H)⁺ = 514,3

Beispiel 25:

Fp.: 102 - 117 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 512,4$.

Beispiel 26:

Fp.: 225 ° - 232 ° C (Zers.);

FAB-MS: (M+H)+ = 518,3

Beispiel 27:

Beispiel 28:

Fp.: 242 - 245 ° C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 545,2

Beispiel 29:

Beispiel 30:

Fp.: 115 ° - 124 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 532,3$

PCT/EP97/01038

36

Beispiel 31:

Beispiel 32:

Fp.: 107 - 112 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 530,2$

Beispiel 33:

Fp.: 133 - 143 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 530,4$

Beispiel 34:

Fp.: 178 - 182 ° C;

FAB-MS: $(M+H)^+ = 488,3$

Beispiel 35:

38

Beispiel 36:

Beispiel 37:

Beispiel 38:

Beispiel 39:

Beispiel 40:

Beispiel 41:

Beispiel 42:

Beispiel 43:

Beispiel 44:

Beispiel 45:

Beispiel 46:

Beispiel 47:

Fp.: 149-159°C FAB-MS: (M+H)⁺ = 534,3

Beispiel 48:

Beispiel 49:

Beispiel 50:

Beispiel 51:

Beispiel 53:

Beispiel 54:

Beispiel 55:

Fp.: 115-119°C

Beispiel 56:

Beispiel 57:

Beispiel 58:

Beispiel 59:

46

Beispiel 60:

Beispiel 61:

Beispiel 63:

Fp.: 218 - 228 °C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 516,3

Beispiel 64:

Fp: 92 - 96°C. FAB-MS: (M+H)⁺ = 488,2

Beispiel 65:

Fp.: 132 - 142°C FAB-MS: (M+H)⁺ = 576,5

Beispiel 66:

Fp.: 131- 141°C FAB-MS: (M+H)⁺ = 560,1.

Beispiel 67:

Fp.: 228 - 231°C (Zers.) FAB-MS: (M+H)⁺ = 502,3

Beispiel 68:

Beispiel 69:

Beispiel 70:

Beispiel 71:

Beispiel 72:

Beispiel 73:

Fp.: 108 - 118°C. FAB-MS: (M+H)+= 560,4

Beispiel 74:

Fp.: 138 - 148°C. [α] $\frac{20}{D}$ = + 45,5° (MeOH)

Beispiel 75:

Fp.: 166 - 176°C. [α] $\frac{20}{D}$ = + 19,0° (DMSO).

Beispiel 76:

Fp.: 132 - 134°C

Von diesen Verbindungen sind die Verbindungen der Beispiele 1 und 8 bevorzugt.

In der Darstellung der obigen Formeln wurde die Art verwendet, bei der CH₃-Gruppen nicht ausgeschrieben werden.

Verbindung 1 zum Beispiel enthält als Gruppe R⁵ eine Methylgruppe.

52

Pharmazeutische Zubereitungen:

520 mg

4 mg

<u>Injektionslösung</u> 200 mg Wirksubstanz * 1,2 mg Monokaliumdihydrogenphosphat = KH₂PO₄) 0,2 mg Dinatriumhydrogenphosphat =) (Puffer) NaH₂PO₄.2H₂O Natriumchlorid (Isotonans) 94 mg) oder Glucose 520 mg **Albumin** (Proteasenschutz) 4 mg Natronlauge q.s. ad pH 6 Salzsäure q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml Injektionslösung Wirksubstanz* 200 mg 94 mg Natriumchlorid oder 520 mg Glucose 4 mg **Albumin** Natronlauge q.s.) ad pH 9 Salzsäure q.s. Wasser für Injektionszwecke ad 10 ml Lyophilisat Wirksubstanz* 200 mg

Mannit (Isotonans/Gerüstbildner)

Albumin

Lösungsmittel 1 für Lyophilisat

10 ml Wasser für Injektionszwecke

Lösungsmittel 2 für Lyophilisat

20 mg Polysorbat®80 = Tween®80

(oberflächenaktiver Stoff)

10 ml Wasser für Injektionszwecke

* Wirksubstanz:

erfindungsgemäße

Verbindung, z.B. eine der

Beispiele 1 bis 76

Dosis für Mensch von 67 kg: 1 bis 500 mg

PCT/EP97/01038 WO 97/32865 54

Patentansprüche:

Arylglycinamidderivate der allgemeinen Formel I 1.

oder deren pharmazeutisch annehmbare Salze, worin

unsubstituiertes oder 1- bis 5-fach substituiertes Phenyl, oder Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Naphthyl ist, Iwobei die Substituenten des Phenyl und Naphthyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C1-C4)Alkyl, O-(C1-C4)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR¹²R¹³ (worin R¹² und R¹³ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind] oder Ar durch -O-CH2-O- oder -O-(CH2)2-O- substituiertes Phenyl ist;

R1 und R2 zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

$$R^7$$
 $(CH_2)_2$ N

oder

bilden, worin

r, s und t 2 oder 3 sind;

R6

H,

(C₁-C₅)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyi,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

 $Di(C_1-C_3)$ alkylamino (C_2-C_4) alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH₂-C(O)NR¹⁴R¹⁵ bedeutet,

worin

R¹⁴ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist und

R¹⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, Hydroxy(C₂-C₄)alkyl, Alkoxy(C₂-C₃)alkyl, Phenyl(C₁-C₄)alkyl, oder R¹⁴ und R¹⁵ zusammen mit dem N an den sie gebunden sind einen Ring (1-Pyrrolidinyl, Piperidino, Morpholino oder 1-Methylpiperazin-4-yl) bilden;

R⁷ eine der Bedeutungen (a) bis (d) hat,

- (a) Hydroxy
- (b) 4-Piperidinopiperidyl,

(c)

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander H, $(C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_3\text{-}C_6)\text{Cycloalkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ (C_1\text{-}C_3)\text{Alkoxy}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl}, \\ \text{Phenyl}(C_1\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ oder} \\ \text{Di}(C_1\text{-}C_3)\text{alkylamino}(C_2\text{-}C_4)\text{alkyl} \text{ sind,} \\ \text{oder wenn R}^{16} \text{ H oder } (C_1\text{-}C_4)\text{Alkyl} \text{ ist,} \\ \text{R}^{17} \text{ auch -CH}_2\text{C}(0)\text{NR}^{18}\text{R}^{19} \text{ sein kann, worin R}^{18} \text{ und R}^{19} \\ \text{wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;}$

(C₄-C₆)Cycloalkyl oder $-\text{CH}_2\text{C(O)NR}^{21}\text{R}^{22} \text{ ist,} \\ \text{worin R}^{21} \text{ und R}^{22} \text{ wie obige R}^{14} \text{ und R}^{15} \text{ definiert sind;} \\$

R⁸ H ist

R⁹ und R¹⁰ unabhängig voneinander (C₁-C₄)Alkyl sind;

R11

H,

(C₁-C₅)Alkyl,

(C₃-C₅)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C3)aikyl,

 $Di(C_1\text{-}C_3) alkylamino(C_2\text{-}C_3) alkyl,\\$

Amino(C₂-C₃)alkyl,

Amino,

Di(C₁-C₃)alkylamino,

Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)aikyl,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

Pyrazinyl,

Pyridazinyl

oder die Gruppe -CH $_2$ -C(O)NR 23 R 24 bedeutet, worin R 23 und R 24 wie obige R 14 und R 15 definiert sind;

- H, (C₁-C₄)Alkyl, unsubstituiertes oder 1-3fach substituiertes Phenyl ist, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁵R²⁶ (worin R²⁵ und R²⁶ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;
- Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 bis 3 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃, OCF₃ oder NR²⁷R²⁸ (worin R²⁷ und R²⁸ unabhängig voneinander H, Methyl oder Acetyl sind) sind;

und

- R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, CH₂COOH, CH₂C(O)NH₂, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.
- 2. Verbindung nach Anspruch 1, worin
 - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist;

 ${\sf R}^1$ und ${\sf R}^2$ zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, einen Ring der Formel

oder

bilden, worin r 2 oder 3 ist und s und t 2 sind;

R⁶, R⁷, R⁸, R⁹, R¹⁰ und R¹¹ wie in Anspruch 1 definiert sind;

R³ H oder (C₁-C₄)Alkyl ist,

Phenyl(C₁-C₄)alkyl oder Naphthyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

- 3. Verbindung nach Anspruch 1 oder 2, worin
 - Ar unsubstituiertes oder 1- oder 2-fach substituiertes Phenyl, oder unsubstituiertes Naphthyl ist, [wobei die Substituenten des Phenyl unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), Methyl, Methoxy, CF₃ oder OCF₃ sind] oder Ar durch -O-CH₂-O- oder -O-(CH₂)₂-O- substituiertes Phenyl ist.
- 4. Verbindung nach Anspruch 3, worin Ar Phenyl, Naphthyl, in Position 3 und/oder 4 durch Methoxy oder Halogen substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 2 und 3, oder 3 und 4 durch -O-CH₂-O- verbunden sind.
- Verbindung nach Anspruch 4, worin Ar Phenyl, in Positionen 3 und 4 durch Methoxy substituiertes Phenyl ist oder Phenyl ist, dessen Positionen 3 und 4 oder 2 und 3 durch -O-CH₂-O- verbunden sind.
- 6. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin in dem Ring

r 2 oder 3 ist, und

R6

H,

(C1-C5)Alkyl,

(C3-C5)Alkenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C4)alkyl,

Methoxy(C2-C4)alkyl,

Di(C₁-C₃)alkylamino(C₂-C₄)alkyl,

Amino(C2-C4)alkyl,

Amino.

Di(C₁-C₃)alkylamino, Monofluor- bis Perfluor(C₁-C₂)alkyl, N-Methylpiperidinyl, Pyridyl, Pyrimidinyl, oder
-CH₂-C(O)-N ist.

- 7. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 3 ist und R⁶ Methyl.
- 8. Verbindung nach Anspruch 6, worin r 2 ist und R6

Η,

п,

(C₁-C₄)Alkyl,

Propenyl,

Propinyl,

Hydroxy(C2-C3)alkyl,

Methoxyethyl,

Di(C₁-C₂)alkylamino(C₂-C₃)alkyl,

Aminoethyl,

Amino,

Dimethylamino,

CH₂ CF₃,

N-Methylpiperidinyl,

Pyridyl,

Pyrimidinyl,

oder

PCT/EP97/01038 WO 97/32865

62

Verbindung nach Anspruch 8, worin 9. r 2 ist und R⁶ H, (C₁-C₃)Alkyl, Allyl, 2-Propinyl, -CH₂CH₂OCH₃, -CH₂CH₂N(CH₃)₂, N-Methylpiperidinyl, 2-Pyrimidinyl oder -CH₂-C(O)-N ist.

- 10. Verbindung nach Anspruch 9, worin r 2 ist und R⁶ H, CH₃, C₃H₇, CH(CH₃)₂, CH₂CH₂OH, CH₂CH₂OCH₃ oder CH₂CH₂N(CH₃)₂.
- Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin 11. R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin R8 H ist und R^7 OH

worin R¹⁶ und R¹⁷ unabhängig voneinander sind:

H

(C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)_n OH worin n 2, 3 oder 4 ist (CH₂)₂ OCH₃ -(CH₂)_nPh worin n 2 oder 4 ist (CH₂)₂ N(CH₃)₂

oder

12. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 $\mathsf{R}^{16}\,\mathsf{und}\,\mathsf{R}^{17}\,\mathsf{beide}\,\mathsf{CH}_3\,\mathsf{oder}\,\mathsf{C}_2\mathsf{H}_5\,\mathsf{sind}\,\mathsf{oder}$

R¹⁶ H oder CH₃ ist und R¹⁷ (C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)₂ÚH

(CH₂)₄OH oder

13. Verbindung nach Anspruch 11, worin

 R^7

N(CH₃)₂

oder

14. Verbindung nach Anspruch 11, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

worin

(a) R⁸ H ist und R⁷

worin

 $\mathsf{R}^{16}\,\mathsf{und}\,\mathsf{R}^{17}\,\mathsf{beide}\,\mathsf{CH}_3,\,\mathsf{C}_2\mathsf{H}_5\,\mathsf{oder}$

CH₂CH₂OH sind oder

R¹⁶ H oder CH₃ ist und R¹⁷ (C₁-C₃)Alkyl



(CH₂)₂OH oder (CH₂)₄OH

oder

(b) $R^8 H$ ist und R^7

15. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden.

16. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, worin R¹ und R² zusammen mit dem N, an den sie gebunden sind, den Ring

bilden, worin R11 H oder (C1-C3)Alkyl ist.

- 17. Verbindung nach Anspruch 16, worin R¹¹ -CH(CH₃)₂ ist.
- 18. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 17, worin R³ H ist.
- 19. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 18, worin R⁴ Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet, worin Phenyl durch 1 oder 2 Substituenten substituiert sein kann, worin die Substituenten unabhängig voneinander Halogen (F, Cl, Br, J), (C₁-C₄)Alkyl, O-(C₁-C₄)Alkyl, CF₃ oder OCF₃ sind;

und

R⁵ H, (C₁-C₄)Alkyl, (C₃-C₆)Cycloalkyl, -OH oder Phenyl(C₁-C₄)alkyl bedeutet.

20. Verbindung nach Anspruch 19, worin R⁴ Phenyl(C₂-C₄)alkyl bedeutet, worin die Substituenten in den Positionen 3 und/oder 5 des Phenylringes sind und

R⁵ H, Methyl, OH oder Phenethyl ist.

21. Verbindung nach Anspruch 20, worin

$$CF_3$$
 $-(CH_2)_2$
 CF_3 ist und R^5 Methyl ist.

- 22. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel I nach einem der Ansprüche 1 bis 21, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - a) eine Säure

oder deren Halogenid oder Alkylester mit einem Amin

umsetzt;

b) ein α-Halogenarylacetamid

mit einem Amin

umsetzt; oder

c) eine Verbindung I, in der R⁵ H ist N-alkyliert;

und eine so erhaltene Verbindung als freie Verbindung oder als deren pharmazeutisch annehmbares Salz isoliert.

- 23. Pharmazeutische Zubereitung enthaltend eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 21 und pharmazeutisch annehmbare Träger und Excipienten.
- 24. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 22 für die Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüber Neurokinin-vermittelten Krankheiten.
- 25. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche1 bis 22 zur Therapie von und zur Vorbeugung gegenüberNeurokinin-vermittelten Krankheiten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten. nal Application No PCT/EP 97/01038

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D295/14 C07D213/74 C07D3	17/60	
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national c	lassification and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	locumentation searched (classification system followed by class CO7D	fication symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are included in the fid	lds searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of dat	a base and, where practical, search terms t	ssed)
C. DOCUM	AENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 3 033 869 A (P. R. L. GIUDI 8 May 1962 see claim 1; table II	CELLI ET AL)	1,23,24
P,X	DE 195 19 245 A (BOEHRINGER IN October 1996 see claims 1,10,11	GELHEIM) 17	1,23,24
:			
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are I	isted in annex.
'A' docum consid 'E' earlier filing	ategories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ment which may throw doubts on priority claim(s) or	"T" later document published after to or priority date and not in conficient to understand the principle invention "X" document of particular relevance cannot be considered novel or convolve an inventive step when	ict with the application but or theory underlying the e; the claimed invention annot be considered to
which citated 'O' docum other 'P' docum	n is cited to establish the publication dafe of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means nent published prior to the international filing date but	"Y" document of particular relevance cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art.	r; the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- obvious to a person skilled
	than the priority date claimed actual completion of the international search	*A* document member of the same Date of mailing of the internatio	
2	? June 1997	12.06.97	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2220 HV Rijswijk Td. (+31-70) 140-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Authorized officer	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 97/01038

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet	t)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the f	ollowing reasons:
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
2. Claims Nos.: 1-20, 22-25 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed req an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	uirements to such
Due to the large number of compounds defined by the claims as they worded, the search was carried out with respect to the basic concepthe application and the examples mentioned in the description.	are t of
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentence	ces of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search searchable claims.	h report covers all
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did of any additional fee.	not invite payment
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this internat covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	ional search report
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this internation restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	nal search report is
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Intern. .al Application No

une	ormation on patent family men	PCT/	EP 97/01038
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 3033869 A		NONE	
DE 19519245 A		AU 5687496 A WO 9632386 A	30-10-96
	•		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern ales Aktenzeichen
PCT/EP 97/01038

		_	
A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES CO7D295/14 CO7D213/74 CO7D317/9	60	
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assiikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07D	ole)	;
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	west diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 3 033 869 A (P. R. L. GIUDICEL 8.Mai 1962 siehe Anspruch 1; Tabelle II	LI ET AL)	1,23,24
P,X	DE 195 19 245 A (BOEHRINGER INGEL 17.0ktober 1996 siehe Ansprüche 1,10,11	неім)	1,23,24
	Veriffication are sind the Contacture are Fold Con	Sinha Anhana Patentiamika	
L contr	itere Veröffentlichungen eind der Fortsetzung von Feld C zu sehmen	X Siehe Anhang Patent/amilie	- A
'A' Veröfi aber i 'E' älteres Anme 'L' Veröfi scheir	fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dohument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedahum veröffentlicht worden ist fentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- sen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätedatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern in Erfindung zugundehegenden Prinzipi Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentlicher Tätigkeit beruhend betreifunderischer Tätigkeit beruhend betreinen die sein der den der der den der	nt worden ist und mit der ur zumVerständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden utung; die beanspruchte Erfindun; ichung nicht als neu oder auf
soll o ausge 'O' Veröfi eine i	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenharung, Berthichung, die vor dem internationalen Amzeldedahun, aber nach	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Täbig werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb	keit beruhend betrachtet it einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und i naheliegend ist
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	
2	2.Juni 1997	12.06.97	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Voyiazoglou, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inti ionales Aktenzeichen

PCT/EP 97/01038

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt I auf Blatt I)
Gemäß Artikel 17(2)s) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. X Ansprüche Nr. 1-20, 22-25
2. X Ansprüche Nr. 1-20,22-25 weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, weil sie sich auf Teile der internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich Wegen der großen Zahl der durch den Anspruchwortlaut definierten Verbindungen wurde die Recherche für den Grundgedanken der Anmeldung und die in der Beschreibung erwähnten Beispiele durchgeführt.
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen hei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtsertigt hatte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen binsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamitie gehören

Intern. ales Aktenzeichen
PCT/EP 97/01038

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 3033869 A		KEINE	
DE 19519245 A	17-10-96	AU 5687496 A WO 9632386 A	30-10-96 17-10-96